## Patentansprüch

1. Flüssige Formulierung, die humanes Interferon-ß als Wirkstoff in einer Konzentration bis zu 25 MU/ml und einen Puffer zur Einstellung eines pH-Werts von 5 bis 8 enthält, frei von Humanserumalbumin ist und eine Langzeitstabilität der biologischen Aktivität (in vitro) von mindestens 80% der Ausgangsaktivität nach Lagerung bei 25°C für 3 Monate aufweist.

10

15

20

5

- 2. Flüssige Formulierung, die humanes Interferon-ß als Wirkstoff und einen Puffer zur Einstellung eines pH-Werts von 6 bis 7,2 enthält, frei von Humanserumalbumin ist und eine Langzeitstabilität der biologischen Aktivität (in vitro) von mindestens 80% der Ausgangsaktivität nach Lagerung bei 25°C für 3 Monate aufweist.
- 3. Flüssige Formulierung, die humanes Interferon-ß als Wirkstoff, einen Puffer zur Einstellung eines pH-Werts von 5 bis 8 und eine oder mehrere Aminosäuren enthält und eine Langzeitstabilität der biologischen Aktivität (in vitro) von mindestens 80% der Ausgangsaktivität nach Lagerung bei 25°C für 3 Monate aufweist.
- Formulierung nach Anspruch 1,
   dadurch gekennzeichnet,
   daß sie ein glykosiliertes Interferon-ß enthält.
- Formulierung nach Anspruch 2,
   dadurch gekennzeichnet,
   daß das Interferon-ß aus CHO-Zellen stammt.

25

- Formulierung nach einem der Ansprüche 1 bis 5,
   dadurch gekennzeichnet,
   daß sie den Puffer in einer Konzentration von 10 mmol/l bis 1 mol/l enthält.
- 7. Formulierung nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß sie einen Puffer ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Phosphat-, Citrat- und Acetatpuffern und Mischungen davon enthält.
- Formulierung nach Anspruch 7,
   dadurch gekennzeichnet,
   daß sie einen Phosphat/Citratpuffer enthält.

5

10

30

- 9. Formulierung nach einem der Ansprüche 1 und 3 bis 8,dadurch gekennzeichnet,daß sie einen pH-Wert zwischen 6 und 7,2 aufweist.
- 10. Formulierung nach Anspruch 3,
   dadurch gekennzeichnet,
   daß sie frei von Humanserumalbumin ist.
- 11. Formulierung nach einem der Ansprüche 1 bis 10,
   dadurch gekennzeichnet,
   daß sie abgesehen vom Wirkstoff frei von humanen oder tierischen Polypeptiden ist.
  - 12. Formulierung nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß sie frei von oberflächenaktiven Verbindungen ist.

13. Formulierung nach einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine chemische Integrität nach Lagerung bei 25°C für 6 Monate aufweist.

14. Formulierung nach einem der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine physikalische Integrität nach Lagerung bei 25°C für 6 Monate aufweist.

15. Formulierung nach einem der Ansprüche 1, 2 und 4 bis 14, dadurch gekennzeichnet, daß sie weiterhin eine oder mehrere Aminosäuren enthält.

16. Formulierung nach Anspruch 3 oder 15,dadurch gekennzeichnet,daß sie Methionin enthält.

5

10

30

- 17. Formulierung nach Anspruch 16,

  dadurch gekennzeichnet,

  daß das Methionin in einer Konzentration von 0,1 bis 4 mmol/l

  vorliegt.
- 18. Formulierung nach einem der Ansprüche 1 bis 17,
   dadurch gekennzeichnet,
   daß sie weiterhin Hilfsstoffe zur Einstellung der Tonizität enthält.
  - 19. Formulierung nach einem der Ansprüche 1 bis 18, dadurch gekennzeichnet, daß sie weiterhin Verdickungsmittel zur Viskositätserhöhung enthält.

20. Formulierung nach einem der Ansprüche 1 bis 19, dadurch g k nnzeichnet, daß sie weiterhin physiologisch verträgliche Konservierungsmittel enthält.

5

21. Pharmazeutisches Präparat, dadurch gekennzeichnet, daß es eine flüssige Formulierung nach einem der Ansprüche 1 bis 20 enthält.

10

15

- 22. Pharmazeutisches Präparat nach Anspruch 21 zur oralen, parenteralen oder ophthalmologischen Applikation.
- 23. Pharmazeutisches Präparat nach Anspruch 21 oder 22 mit Einzeldosen von 1 bis 25 MU.
- Verfahren zur Herstellung eines pharmazeutischen Präparats nach 24. einem der Ansprüche 21 bis 23, dadurch gekennzeichnet,

20

daß man eine Formulierung nach einem der Ansprüche 1 bis 20 und gegebenenfalls weitere galenisch notwendige Hilfsstoffe zubereitet und in eine geeignete Darreichungsform bringt.

Verfahren zur Verbesserung der Haltbarkeit einer flüssigen Formulie-25. rung, die humanes Interferon-ß als Wirkstoff und einen Puffer zur 25 Einstellung eines pH-Werts von 5 bis 8 enthält,

dadurch gekennzeichnet,

daß man eine Formulierung ohne Humanserumalbumin oder/und mit einer oder mehreren Aminosäuren verwendet.

Verfahren nach Anspruch 25, dadurch g kennzeichnet, daß die Verbesserung der Haltbarkeit eine Verbesserung der Langzeitstabilität der biologischen Aktivität (in vitro), der chemischen Integrität oder/und der physikalischen Integrität umfaßt.